

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年2 月5 日 (05.02.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/011662 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12P 19/14, C07H 11/00, C08B 37/00, A61K 31/7024, A61P 9/00, 29/00, 35/04, 37/08, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/000823

(22) 国際出願日:

2003年1月29日(29.01.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-220301 2002年7月29日(29.07.2002)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 大正製薬 株式会社 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒170-8633 東京都 豊島区 高田三丁目 2 4番 1号 Tokyo (JP).

- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 宮坂 昌之 (MIYASAKA,Masayuki) [JP/JP]; 〒 569-1042 大阪 府 高槻市 南平台 5-80-11 Osaka (JP). 川島 博人 (KAWASHIMA,Hiroto) [JP/JP]; 〒333-0866 埼玉県川 口市 芝5097-2-1302 Saitama (JP).
- (74) 代理人: 細田 芳徳 (HOSODA,Yoshinori); 〒540-6591 大阪府 大阪市 中央区大手前一丁目 7番31号 OMM ビル 5 階 私書箱26号 細田国際特許事務所内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): CA, US.

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。



(54) Title: PERSULFATED OLIGOSACCHARIDE ACTING ON SELECTINS AND CHEMOKINE

(54) 発明の名称: セレクチン及びケモカインに作用する過硫酸化オリゴ糖

(57) Abstract: A persulfated oligosaccharide acting on selectins and chemokine. Namely, a saccharide compound interacting with L-selectin, P-selectin and chemokine; medicinal compositions and remedies or preventives for diseases the onset of which relates to biological phenomena mediated respectively by L-selectin, P-selectin and chemokine.

◯ (57) 要約: セレクチン及びケモカインに作用する過硫酸化オリゴ糖。本発明によれば、L-セレクチン、P-セレクチン ン及びケモカインに相互作用する糖化合物、医薬組成物、並びにL-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそ れぞれにより介される生物学的事象が発症に関連する疾患の治療又は予防剤が提供される。



明細書

セレクチン及びケモカインに作用する過硫酸化オリゴ糖

技術分野

本発明は、セレクチン及びケモカインに作用する過硫酸化オリゴ糖に関する。 具体的には、本発明は、向炎症分子であるLーセレクチン、Pーセレクチン及び ケモカインに相互作用する糖化合物並びにLーセレクチン、Pーセレクチン及び ケモカインのそれぞれにより介される生物学的事象が発症に関連する疾患の治療 又は予防剤に関する。より詳しくは、本発明は、Lーセレクチン、Pーセレクチン、ケモカイン等に介される生物学的事象が発症に関連する疾患の治療若しくは 予防剤、該治療若しくは予防薬の創薬のためのリード化合物、又は該リード化合物のデザイン等に有用な糖化合物、並びに炎症性疾患、アレルギー性疾患、癌転 移、心筋障害、多臓器不全等の疾患の治療又は予防に有用な治療又は予防剤に関する。

背景技術

炎症は、白血球上の接着分子と血管内皮細胞との接着を促進する分子により誘発され、特定の接着分子が関与することが知られている。前記接着分子としては、例えば、L-セレクチン、P-セレクチンに代表されるセレクチンファミリー等が挙げられる。

前記Lーセレクチン又はPーセレクチンと、そのリガンドとの相互作用において、該リガンドの硫酸化は、重要な役割を果たすことが知られている。例えば、Pーセレクチン糖タンパク質リガンドー1のチロシン硫酸化は、該Pーセレクチン糖タンパク質リガンドー1と、Lーセレクチン及びPーセレクチンのそれぞれとの相互作用に必要とされることが知られている[サコ(Sako, D.)ら、Cell, 83



, 323-331 (1995); ポウヤニ(Pouyani, T.) ら、Cell, 83, 333-343 (1995); 及 びスペルチーニ(Spertini, O.)ら、J. Cell Biol., 135, 523-531 (1996)]。

また、高内皮性小静脈上のL-セレクチンのリガンドは、硫酸化依存性様式でL-セレクチンに結合することが知られている[イマイ(Imai, Y.)ら、Nature, 361, 555-557 (1993);ヒラオカ(Hiraoka, N.) ら、Immunity, 11, 79-89 (1999);ビストラップ(Bistrup, A.) ら、J. Cell Biol., 145, 899-910 (1999)]。さらに、HNK-1反応性スルホグルクロニル糖脂質[ニードハム(Needham, L. K.)ら、Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 90, 1359-1363 (1993)]、ヘパリンオリゴ糖[ネルソン(Nelson, R. M.) ら、Blood, 11, 3253-3258 (1993)]及びヘパラン硫酸グリコサミノグリカン[ケニック(Koenig, A.)ら、J. Clin. Invest., 101, 877-889 (1998)]は、Lーセレクチン及びPーセレクチンのそれぞれに結合することが知られている。

しかしながら、L-セレクチン及びP-セレクチンのそれぞれに結合する化合物は、いずれも高分子量であり、L-セレクチン、P-セレクチン等とリガンドとの結合を調節しうるリード化合物のデザインは、困難であり、いまだ、医薬品として開発に成功していないのが現状である。

発明の開示

本発明は、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれとそのリガンドとの結合を調節すること、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれに介される生物学的事象を調節すること、並びに該生物学的事象が発症に関連する疾患の症状を改善すること、該疾患の治療又は予防剤のためのリード化合物を提供すること等を達成しうる糖化合物を提供することを目的とする。また、本発明は、炎症性疾患、アレルギー疾患、癌転移、心筋障害、多臓器不全等の疾患の症状を改善し、生体において高い親和性を呈しうる、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれにより介される生物学的事象が



発症に関連する疾患の治療又は予防剤を提供することを目的とする。 即ち、本発明は、

[1] 一般式(I):

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す)

又は、

一般式(II):

(式中、 R^5 、 R^6 、 R^7 及び R^8 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す)

で表わされる糖化合物、

(2) 一般式(III):



(式中、R®及びR™は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し 、mは、3又は4である)

又は、

一般式(IV):

(式中、R¹¹及びR¹²は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し、nは、3又は4である)

で表わされる糖化合物、

- (3) 前記〔1〕又は〔2〕記載の糖化合物を有効成分として含有してなる、 医薬組成物、並びに
- (4) 前記〔1〕又は〔2〕記載の糖化合物を有効成分として含有してなる、 L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれにより介される生物 学的事象が発症に関連する疾患の治療又は予防剤、 に関する。

図面の簡単な説明

第1図は、バーシカン中のコンドロイチン硫酸/デルマタン硫酸鎖と、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びCD44のそれぞれとの相互作用における硫酸化の影響について、免疫沈降で調べた結果を示す図である。

第2図は、バーシカンと、L-セレクチン、P-セレクチン及びCD44のそれぞれとの結合における過硫酸化CS/DS鎖の影響について、酵素結合免疫吸着定量法で調べた結果を示す図である。第2図中、十字は、ケラタン硫酸、白三



角は、コンドロイチン、白四角は、コンドロイチン硫酸A、白丸は、コンドロイチンポリ硫酸、黒三角は、デルマタン、黒四角は、デルマタン硫酸、黒丸-実線は、デルマタンポリ硫酸、黒丸-点線は、コンドロイチン硫酸Eを示す。また、第2図中、パネルAは、バーシカンとL-セレクチンとの結合に関する結果である、パネルBは、バーシカンとP-セレクチンとの結合に関する結果である、パネルCは、バーシカンとCD44との結合に関する結果である。

第4図は、バーシカンとケモカインとの相互作用における硫酸化の影響を調べた結果を示す図である。パネルAは、2-アミノベンズアミドで誘導体化した産物の二糖組成を示し、0 Sは、2-AB-誘導体化 Δ Di-0 S、4 Sは、2-AB-誘導体化 Δ Di-4 S、6 Sは、2-AB-誘導体化 Δ Di-6 S、d i S。は、2-AB-誘導体化 Δ Di-di(2, 6) S、d i S。は、2-AB- 高導体化 Δ Di-di(4, 6) Sの溶出位置を示す。パネルBは、バーシカンとケモカインとの相互作用における硫酸化の影響について、酵素結合免疫吸着定量法で調べた結果を示し、BSAは、ウシ血清アルブミン、2 B1は、抗バーシカンモノクローナル抗体2 B1、1 L-1 gは、1 L-1 L-2 L-3 L-3 L-4 L-4



二次リンパ様組織ケモカイン、SLC-Tは、C末端切形型二次リンパ様組織ケモカイン、IP-10は、 $\gamma-1$ 0以の第一カンパク質-10、PF4は、血小板因子4、SDF-18は、間質細胞由来因子-18、SDF-18は、間質細胞由来因子-18 、4連の測定の平均土標準偏差を示し、黒バーは、非処理馴化培地由来バーシカン、斜線バーは、塩素酸ナトリウム処理馴化培地についての結果である。各バーは、4連の測定の平均土標準偏差を示す。

第5図は、バーシカンとケモカインとの結合における過硫酸化CS/DS鎖の影響について、酵素結合免疫吸着定量法で調べた結果を示す図である。横軸の表記は、第4図と同様である。また、各レーン中、バー1は、グリコサミノグリカン非存在下における結果、バー2は、コンドロイチン、バー3は、コンドロイチン硫酸A、バー4は、コンドロイチンポリ硫酸、バー5は、デルマタンポリ硫酸、バー6は、コンドロイチン硫酸Eを示す。各バーは、3連の測定の平均土標準偏差を示す。

第6図は、固定化グリコサミノグリカンと、ケモカイン、L-セレクチン及び CD44それぞれとの相互作用を記録したBIAcoreのセンサーグラムを示す。第6図中、SLCは、二次リンパ様組織ケモカインを、IP-10は、 $\gamma-4$ インターフェロン誘導性タンパク質-10 を、SDF-1 β は、間質細胞由来因 -1 β を示し、CS Eは、コンドロイチン硫酸 Eを、CS Aは、コンドロイチン硫酸 Aを示す。第6図中、共鳴単位での応答を時間の関数として記録した

第7図は、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれと相互作用する断片の構造を同定した結果を示す図である。パネルAは、コンドロイチン硫酸A(図中、CS A)、コンドロイチン硫酸C(図中、CS C)及びコンドロイチン硫酸E(図中、CS E)のそれぞれのヒアルロニダーゼ消化産物のHPLCによるクロマトグラムを示す。パネルBは、画分a、画分c、画分e



第8図は、ケモカイン活性に対する過硫酸化CS/DS鎖の影響を調べた結果を示す図である。第8図中、SLCは、二次リンパ様組織ケモカイン、SLC-Tは、C末端切形型二次リンパ様組織ケモカイン、CS Eは、コンドロイチン硫酸E、CS Aは、コンドロイチン硫酸Aを示す。また、第8図中、矢頭は、刺激を与えた時点を示す。

発明を実施するための最良の形態

本発明は、硫酸化グリコサミノグリカンのうち、一般式([II'):



HO HO COO- CH₂OSO₃- O₃SO H O H O H WHCOCH₃
$$k$$
 (III')

(式中、R¹³及びR¹⁴は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し、kは、任意の自然数である)

の二糖部分、又は

一般式(IV'):

(式中、R¹⁵及びR¹⁶は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し、1は、任意の自然数である)

の二糖部分

を構成単位として含有する糖化合物、特に、 $G1cA\beta1-3Ga1NAc(4)$, 6-O-ジスルフェート)を繰返し単位とする四糖化合物又は $IdoA\alpha1-3Ga1NAc(4)$, 6-O-ジスルフェート)を繰返し単位とする四糖化合物が、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれと相互作用するという驚くべき知見、及び前記四糖化合物が、ケモカインの生理活性等を阻害するという驚くべき知見に基づく。

なお、本明細書において、「G1cA」は、D-グルクロン酸残基を示し、「<math>Ga1NAc」は、N-アセチル-D-ガラクトサミン残基を示し、「<math>IdoA」は、L-イズロン酸残基を示し、「<math>HexA」は、 \wedge キスロン酸残基を示す。



また、「 β 1-3」は、 β 1-3結合を意味し、「 α 1-3」は、 α 1-3結合を意味する。

本発明の糖化合物としては、一般式(I):

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す)

又は

一般式(II):

(式中、 R^5 、 R^6 、 R^7 及び R^8 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す)

で表わされる糖化合物、及び一般式(III):

(式中、R®及びR10は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し



、mは、3又は4である)

又は

一般式 (IV):

(式中、R¹¹及びR¹²は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し 、nは、3又は4である)

で表わされる糖化合物である。本発明の糖化合物は、四糖~八糖からなる化合物であるにもかかわらず、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれと相互作用し、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれが関連する生理的機能等を調節することができるという優れた効果を発揮する。また、本発明の糖化合物は、その製造の際、簡便に製造することができる。さらに、本発明の糖化合物は、四糖~八糖からなる化合物であるため、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインからなる群より選ばれた少なくとも1種と、そのリガンドとの結合を調節しうる低分子化合物として、あるいはそのリード化合物のデザインのための基礎として用いることができるという優れた効果を発揮する。また、本発明の糖化合物によれば、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれとそのリガンドとの結合を調節することができ、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれとそのリガンドとの結合を調節することができ、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれに介される生物学的事象を調節することができ、該生物学的事象が発症に関連する疾患の症状を改善することができ、該疾患の治療又は予防剤のためのリード化合物を提供することができる

本発明においては、分子量の観点から、特に、前記一般式(I)又は一般式(



[]) で表わされる糖化合物が好ましい。

前記一般式(I)において、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す。また、前記スルホン酸基は、本発明の目的を阻害しないものであれば、置換基を有していてもよい。前記一般式(I)の任意の R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 がスルホン酸基である糖化合物は、例えば、三酸化イオウートリアルキルアミン複合体、三酸化イオウーピリジン複合体、硫酸ートリアルキルアミン複合体又は硫酸ーピリジン複合体により得られうる。

また、前記一般式 (II) において、 R^5 、 R^6 、 R^7 及び R^8 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す。また、前記スルホン酸基は、本発明の目的を阻害しないものであれば、置換基を有していてもよい。前記一般式 (II) の任意の R^5 、 R^6 、 R^7 及び R^8 がスルホン酸基である化合物は、例えば、三酸化イオウートリアルキルアミン複合体、三酸化イオウーピリジン複合体、硫酸ートリアルキルアミン複合体又は硫酸ーピリジン複合体により得られうる。

さらに、前記一般式(III) において、R®及びR¹ºは、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す。また、前記スルホン酸基は、本発明の目的を阻害しないものであれば、置換基を有していてもよい。前記一般式(III) において、R®及び/又はR¹ºがスルホン酸基である化合物は、例えば、三酸化イオウートリアルキルアミン複合体、三酸化イオウーピリジン複合体、硫酸ートリアルキルアミン複合体又は硫酸ーピリジン複合体により得られうる。

また、前記一般式 (IV) において、R¹¹及びR¹²は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す。また、前記スルホン酸基は、本発明の目的を阻害しないものであれば、置換基を有していてもよい。前記一般式 (IV) において、R¹¹及び/又はR¹²がスルホン酸基である化合物は、例えば、三酸化イオウートリアルキルアミン複合体、三酸化イオウーピリジン複合体、硫酸ートリアルキルアミン複合体又は硫酸ーピリジン複合体により得られうる。

本発明の糖化合物としては、具体的には、G1cAβ1-3Ga1NAc (4



, $6-O-ジスルフェート) <math>\beta$ 1-4 G 1 c A β 1-3 G a 1 NA c (4, 6-Oースルフェート)、I d o A α 1 - 3 G 1 NA c (4, 6 - O - ジスルフェー ト) β 1-4 I doA α 1-3 Ga1NAc (4, 6-0-ジスルフェート)、 G1cAβ1-3Ga1NAc (4, 6-O-ジスルフェート) β1-4G1c A β 1-3Ga1NAc (4, 6-O- λ λ λ z- λ) β 1-4G1cA β 1-3Ga1NAc (4, $6-O-ZNJ_{x}-h$), IdoA $\alpha1-3G1NAc$ (4, 6-O-ジスルフェート)β1-4 I d o A α 1-3 G a 1 NA c (4, 6 $-O-ジスルフェート)<math>\beta$ 1-4 IdoA α 1-3 Ga1NAc (4, 6-O-ジスルフェート)、 $G1cA\beta1-3Ga1NAc(4,6-0-ジスルフェー$ ト) β1-4G1cAβ1-3Ga1NAc (4, 6-0-スルフェート) β1 - 4 G 1 c A β 1 - 3 G a 1 N A c (4, 6 - O - スルフェート) β 1 - 4 G 1 $cA\beta 1-3Ga1NAc$ (4, 6-O-Zルフェート) 、 $IdoA\alpha 1-3G$ 1NAc (4, 6-O-ジスルフェート) β 1-4 I d o A α 1-3 G a 1 NA c (4, 6-O-ジスルフェート) β 1-4 I doA α 1-3 Ga1NAc (4 , $6-O-ジスルフェート) <math>\beta$ 1-4 I d o A α 1-3 G a 1 NAc (4, 6-O-ジスルフェート)等が挙げられる。また、前記糖化合物のなかでも、L-セ レクチン、P-セレクチン及びケモカインとの相互作用を十分に発揮させる観点 から、硫酸化の度合いが高い化合物であることが望ましい。

本発明の糖化合物は、例えば、

(a) イカ軟骨 [スズキ(Suzuki, S.)ら、J. Biol. Chem., 243, 1543-1550 (1968)]、肥満細胞 [カッツ(Katz, H. R.) ら、J. Biol. Chem., 261, 13393-133 96 (1986);及びスティープンス(Stevens, R. L.)ら、Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 85, 2284-2287 (1988)]、好中球 [オオハシ(Ohhashi, Y.) ら、Biochem. J., 217, 199-207 (1984);及びピーターソン(Petersen. F.)ら、J. Biol. Chem., 274, 12376-12382 (1999)]、単球 [ウーリンーハンセン(Uhlin-Hansen, L.)ら、J. Biol. Chem., 264, 14916-14922 (1989);マックジー(McGee, M. P.)ら、



J. Biol. Chem., 270, 26109-26115 (1995)]、糸球体 [コバヤシ(Kobayashi, S.) ら、Biochim. Biophy. Acta, 841, 71-80 (1985)]、糸球体間質細胞 [(Yaoit a, E.)ら、J. Biol. Chem., 265, 522-531 (1990)]等に見出される過硫酸化コンドロイチン硫酸/デルマタン硫酸鎖を、例えば、ヒアルロニダーゼで消化する工程、及び

(b) 前記工程(a) で得られた消化産物を高速液体クロマトグラフィーに供して、オリゴ糖画分を得る工程、

を行なうことにより得られうる。

前記工程(a)において、過硫酸化コンドロイチン硫酸/デルマタン硫酸鎖は、慣用の手法により得られうる。また、前記過硫酸化コンドロイチン硫酸/デルマタン硫酸鎖の供給源は、前述の例示に特に限定されるものではなく、過硫酸化コンドロイチン硫酸/デルマタン硫酸鎖を保持する他の生物、組織、細胞等であってもよい。

ついで、工程(b)において、前記(a)で得られた消化産物を、クロマトグラフィー、例えば、高速液体クロマトグラフィーに供する。工程(b)においては、単一種類のオリゴ糖を、単一ピークとして得られるように、慣用の各種クロマトグラフィーを行なえばよい。例えば、イカ軟骨由来コンドロイチンA、イカ軟骨由来コンドロイチンC及びイカ軟骨由来コンドロイチンEの場合、前記クロマトグラフィーとして、16mM~1M NaH2PO4のリニアグラジェントによるアミン結合シリカゲルカラムクロマトグラフィーと、つづくゲル濾過カラムクロマトグラフィーとの組合せ等が行なわれうる。ここで、クロマトグラフィーに用いられる溶液は、前記オリゴ糖等を分離するのに適した水溶液又は水溶性有機溶媒と水との混合溶液であればよい。

前記工程(b)により得られた糖化合物を三酸化イオウートリアルキルアミン 複合体、三酸化イオウーピリジン複合体、硫酸-トリアルキルアミン複合体又は 硫酸-ピリジン複合体により硫酸化することもできる。特に、コンドロイチン硫



酸の 6-O-硫酸化、デルマタン硫酸の 6-O-硫酸化は、好ましくは、ナガサワらの方法 [ナガサワ(Nagasawa, K.)ら, Carbohydr. Res., 158, 183-190 (1986); その全ての数示は、参照により本明細書に取り込まれる] により行なうことが望ましい。

本発明の糖化合物は、

- ①L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれと相互作用、例えば、結合する;
- ②バーシカンと、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれとの結合を調節、具体的には、阻害する;
- ③ケモカインの生理活性を阻害する

という性質を発現する。

そのため、本発明の糖化合物は、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれにより介される生物学的事象が発症に関連する疾患の治療又は予防への応用が期待される。

したがって、本発明により、本発明の糖化合物を有効成分として含有した医薬 組成物が提供される。前記医薬組成物には、適用対象となる疾患、該疾患の状態 、投与対象となる個体、器官、局所部位、組織等に応じて、前記有効成分を安定 に維持しうる担体(薬学的に許容されうる担体)、薬学的に許容されうる助剤、 賦形剤、結合剤、安定剤、緩衝剤、溶解補助剤、等張剤等をさらに含有してもよ い。

本発明の医薬組成物中の有効成分の含有量は、適用対象となる疾患、該疾患の 状態、投与対象となる個体、器官、局所部位、組織等に応じて、適宜設定され得 、例えば、後述の治療又は予防剤と同様に設定されうる。

さらに、本発明の医薬組成物の評価も、後述の治療又は予防剤の場合と同様に 行なわれうる。

さらに、本発明により、L-セレクチン、<math>P-セレクチン及びケモカインのそ



れぞれにより介される生物学的事象が発症に関連する疾患の治療又は予防剤が提供される。

本発明の治療又は予防剤は、本発明の糖化合物を有効成分として含有すること に1つの特徴がある。

前記「L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれが介する生物学的事象」としては、例えば、炎症における組織浸潤、サイトカイン産生調節、リンパ球ホーミング、血小板凝集、腫瘍巣の血管新生、癌転移、心筋虚血再灌流障害等が挙げられる。また、前記疾患としては、炎症性疾患、感染症、喘息、アレルギー性炎症、間質性肺炎、全身性炎症反応症候群、炎症性疾患等が挙げられる。

本発明の治療又は予防剤によれば、本発明の糖化合物を有効成分として含有す るため、例えば、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれと 相互作用して、炎症性疾患における炎症の誘因、例えば、前記L-セレクチン及 び/又はP-セレクチンを介した白血球と血管内皮細胞との接着を調節、具体的 には阻害すること、及びケモカインの生理活性(サイトカイン産生調節、Ca2+ 動員等)を調節、具体的には、阻害することができるという優れた効果を発揮す る。また、本発明の治療又は予防剤によれば、本発明の糖化合物を有効成分とし て含有するため、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインからなる群よ り選ばれた少なくとも1種とそのリガンドとの結合を調節することができる。 し たがって、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれを介した 生物学的事象が関連する炎症性疾患、アレルギー疾患、癌転移を治療、症状を抑 制又は予防することができるという優れた効果を発揮する。すなわち、本発明の 治療又は予防剤は、抗炎症剤、抗アレルギー剤、抗癌剤等として使用されうる。 さらに、本発明の治療又は予防剤によれば、炎症性疾患、アレルギー性疾患、癌 転移、心筋障害、多臓器不全等の疾患の症状を改善し、生体において高い親和性 を呈するという優れた性質を発現する。そのため、L-セレクチン、P-セレク



チン及びケモカインのそれぞれにより介される生物学的事象が発症に関連する疾 患の症状を改善することができるという優れた効果を奏する。

本発明の治療又は予防剤の評価は、例えば、下記のように行なわれうる。

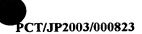
本発明の治療又は予防剤の作用、例えば、結合阻害能は、例えば、以下のように、表面プラズモン共鳴解析等により評価されうる。すなわち、本発明の治療又は予防剤の作用は、

- (i) L-セレクチン、P-セレクチン又はケモカインをセンサーチップ上に固定し、L-セレクチン固定化センサーチップ、P-セレクチン固定化センサーチップ及びケモカイン固定化センサーチップのそれぞれを得るステップ、
- (ii) 本発明の治療又は予防剤の存在下、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれのリガンドを、一定の流速で、前記リガンドに対応して、Lーセレクチン固定化センサーチップ、Pーセレクチン固定化センサーチップ及びケモカイン固定化センサーチップのいずれかに負荷するステップ、及び(iii) 適切な検出手段〔例えば、光学的検出(蛍光度、蛍光偏向度等)、質量分析計との組み合わせ(マトリックス支援レーザー脱離イオン化-飛行時間型質量分析計:MALDI-TOF MS、エレクトロスプレー・イオン化質量分析計:BSI-MS等)〕により、光学的変動又は質量の変動として相互作用を検出し、それにより、センサーグラムを得るステップ

を含む評価方法を行なうことにより評価されうる。

なお、前記ステップ(i)において、リガンドをセンサーチップに固定化して もよく、この場合、ステップ(ii)において、治療又は予防剤の存在下、L-セ レクチン、P-セレクチン及びケモカインのいずれかを、一定の流速で、対応す るリガンド固定化センサーチップ上に負荷すればよい。

前記評価方法においては、本発明の治療又は予防剤の非存在下、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれと、そのリガンドとの複合体の形成を示すセンサーグラムが提示された場合、例えば、光学的センサーグラム又は



質量センサーグラムが、送液によるリガンドの導入により変動した場合を陰性対照とする。したがって、本発明の治療又は予防剤による結合の阻害は、本発明の治療又は予防剤の非存在下の場合と同様の反応系で、本発明の治療又は予防剤の存在下、複合体の形成を示すセンサーグラムが提示されない場合又は複合体の形成までの時間が遅延した場合を指標とする。

本発明の治療又は予防剤の作用、例えば、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれに介される生物学的事象の調節は、本発明の治療又は予防剤の存在下における培養細胞中の生物学的事象の有無、程度を測定することにより評価されうる。例えば、二次リンパ様組織ケモカインが介するCa²⁺動員に関し、

- i) L1. 2/CCR 7細胞 (1×10⁶ 細胞/m1) を、Fura-2で負荷 し、本発明の治療又は予防剤 (100μg/m1) の存在下又は非存在下に、二 次リンパ様組織ケモカインで刺激するステップ、及び
- ii) ヒロセ(Hirose, J.)ら (J. Biol. Chem., 276, 5228-5234 (2001); その全ての教示は、参照により本明細書に取り込まれる〕の記載に従い、蛍光率を測定することにより、細胞内カルシウム濃度をモニターするステップ、

を含む評価方法を行なうことにより評価されうる。

さらに、本発明の治療又は予防剤の作用、例えば、生体における炎症性疾患の 治療又は予防効果は、炎症疾患モデル動物に、本発明の治療又は予防剤を投与し 、炎症部位における症状の変化を観察すること、好中球浸潤を組織ミエロパーオ キシダーゼの活性を指標として検出すること等により評価されうる。

本発明の治療又は予防剤の剤形としては、投与形態に応じて適宜選択することができ、例えば、錠剤等の経口投与剤;スプレー剤、軟膏等の外用薬;皮下、皮内、筋肉内、静脈内等への注射剤等が挙げられる。

したがって、本発明の治療又は予防剤中における有効成分の含有量は、前記疾 患の治療又は予防を必要とする個体の年齢、体重、病態等に応じて、適宜設定す



ることができ、例えば、投与形態が、静脈注射の場合、 $10\sim500$ mg、皮下注射の場合、 $10\sim500$ mgであることが望ましい。

また、個体への本発明の治療又は予防剤の投与量は、前記疾患の治療又は予防を必要とする個体の年齢、体重、病態等に応じて、適宜設定することができ、例えば、有効成分の量として、 $1\,\mu\,g/k\,g$ (個体の体重) $\sim 1\,0\,m\,g/k\,g$ (個体の体重)、好ましくは、 $1\,0\,0\,\mu\,g/k\,g$ (個体の体重) $\sim 1\,0\,m\,g/$ (個体の体重) $k\,g$ 、より好ましくは、 $1\,m\,g/$ (個体の体重) $k\,g\sim 8\,m\,g/$ (個体の体重) $k\,g$ であることが望ましい。

本発明の治療又は予防剤は、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれに介される生物学的事象が発症に関連する疾患の状態、投与対象となる個体、器官、局所部位、組織等に応じて、薬学的に許容されうる助剤、賦形剤、結合剤、安定剤、緩衝剤、溶解補助剤、等張剤等をさらに含有してもよい。

また、本発明の治療又は予防剤は、前記有効成分を安定に維持しうる担体(薬学的に許容されうる担体)に該有効成分を担持させて得られた剤であってもよい。具体的には、例えば、投与対象となる個体、器官、局所部位、組織等の生体への導入を容易にしうる薬学的に許容されうる担体に、有効成分を保持させてもよい。

さらに、本発明により、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれを介した生物学的事象が関連する疾患の治療又は予防方法、具体的には、例えば、炎症性疾患、アレルギー疾患、癌転移、心筋障害、多臓器不全等を治療、症状を抑制又は予防する方法が提供される。本発明の治療又は予防方法は、前記治療又は予防剤の投与形態、投与量に準じて実施されうる。

以下、本発明を実施例等により詳細に説明するが、本発明は、かかる実施例等により限定されるものではない。なお、本実施例に用いられた試薬は、特に記載しないかぎり、カワシマ(Kawashima, H.) ら[J. Biol. Chem., 275, 35448-3545



6 (2000)] 及びヒロセ(Hirose, J.)ら[J. Biol. Chem., 276, 5228-5234 (2001)] に記載の試薬と同様である。また、細胞の培地組成等については、フレシュニー(Frshney, R. Ian)、カルチャー・オブ・アニマルセルズ・ア・マニュアル・オブ・ベーシック・テクニック、第2版(Culture of animal cell A manual of basic technique, 2nd ed.)、Alan R. Liss. Inc., 66-84 (1987)等が参照され、その全ての数示が本明細書に取り込まれる。

実施例1

硫酸化の代謝インヒビターである塩素酸ナトリウムでACHN細胞を処理することにより、バーシカン中のコンドロイチン硫酸/デルマタン硫酸鎖(以下、CS/DS鎖とも表記する)と、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びCD44のそれぞれとの相互作用における硫酸化の必要性を検討した。

(1) ヒトCD44-Igの作製

ヒト由来CD44 cDNAを、センスプライマー(配列番号:1):

5'-TTTAAGCTTATGGACAAGTTTTGGTGGCAC-3' (配列番号:1)

(太字部分は、Hind I I I 制限酵素認識部位であり、下線部は、ヒトCD 4 4 の最初の7アミノ酸のコドンである)と、アンチセンスプライマー(配列番号: 2):

5'-TTTTCTAGAAACACGTCATCATCAGTAGGGTT-3' (配列番号: 2)

〔インビトロジェン(Invitrogen)社製〕のクローニングサイトに 挿入し、ヒトCD44発現ベクターを得た。また、前記増幅産物について、配列 決定した。



製造者の説明書に従って、LipofectAMINETM試薬 (1) (Invitrogen) 社製)を用い、前記ヒトCD44発現ベクターを293T細胞にトランスフェクトした。得られたトランスフェクト細胞を、20重量%ウシ胎仔血清を含むダルベッコ改変イーグル培地中、 CO_2 インキュベーター内で、37℃で4日間細胞を培養し、馴化培地を得た。

その後、前記馴化培地を、抗CD44モノクローナル抗体BRIC 235結合CNBr活性化セファロース4Bでのイムノアフィニティークロマトグラフィーに供して、単量体CD44を得た。得られた可溶性CD44を、SDS-PAGE及び銀染色に供した。その結果、得られた可溶性CD44の純度は、95%を超える純度であった。

ついで、得られたCD44を用い、トヤマーソリマチ(Toyama-Sorimachi, N.) ら [J. Biol. Chem., 270, 7437-7444, (1995); その全ての教示が参照により本明細書に取り込まれる] に記載の方法に従って、ヒトCD44ーイムノグロブリン(Ig)を作製した。

(2) [³⁵S] 硫酸ナトリウム又は [³⁵S] メチオニンを用いたACHN細胞の 代謝標識

10重量% ウシ胎仔血清を含むRPMI 1640中、30mM 塩素酸ナトリウムの存在下又は非存在下に、ACHN細胞を、37℃で6時間プレインキュベートした。得られたACHN細胞のコンフルエントな単層を、

(i) 0. 2mCi/mlの [**5] Na₂ SO₄ (商品名: Sulfer-35; アイシーエヌ ラジオケミカルズ (ICN Radiochemicals) 社製) の存在下、2重量% 透析ウシ胎仔血清を含むイーグル最少基本培地SMEM (硫酸不含; バイオウィッテーカー (BioWhittaker) 社製)、又は

(i i) 0. 2 m C i / m l の [³⁵S] -メチオニン (アイシーエヌ ラジオケ



ミカルズ(ICN Radiochemicals) 社製) の存在下、2重量% 透析ウシ胎仔血清を含むメチオニン不含RPMI 1640 培地〔インビトロジェン(Invitrogen) 社製〕

のいずれかの培地中、30mM 塩素酸ナトリウムの存在下又は非存在下、18時間インキュベートして標識した。

(3)免疫沈降

緩衝液A(0.05% Tween 20,20mM HEPES-NaOH,0.15M NaCl,1mM CaCl2,1mM MgCl2,pH6.8)を用いて、ビーズを洗浄したことを除き、カワシマ(Kawashima,H)らの文献 [Int.Immunol.,11,393-405(1999);その全ての教示が参照により本明細書に取り込まれる]に記載の方法に従い、以下のように免疫沈降を行なった。

第1図に示された抗体及びIgキメラのそれぞれ(10μg 相当量)と、プロテインAーセファロースカラム(10μ1 相当量)とを、慣用の方法により結合させ、抗体結合プロテインAーセファロース又はIgキメラ結合プロテインAーセファロースを得た。ついで、前記緩衝液A 1m1中、各抗体結合プロティンAーセファロース又は各Igキメラ結合プロティンAーセファロース又は各Igキメラ結合プロティンAーセファロース(10μ1 ゲル相当量)と、馴化培地とを、4℃で一晩インキュベートした。なお、抗バーシカンポリクローナル抗体である抗D[ツィマーマン(Zimmermann,D. R.)ら,J. Cell. Biol.,124、817-825(1994)]は、ディーテル R. ツィマーマン博士(Institute of Сlinical Pathology,University of Zuerich)により提供されたものであり、ヒトLーセレクチンーIgは、アールアンドディー システムズ インコーポレーティド(R&D Systems Inc)製である。

その後、前記ビーズを、前記緩衝液Aで洗浄し、沈殿物を得た。得られた沈殿物を、SDS-アガロース-PAGEに供し、ついで、ゲル上の³⁵S標識に由来



するシグナルをオートラジオグラフィーで検出した。その結果を第1図に示す。

第1図のレーン5~8に示すように、バーシカンのコアタンパク質は、合成されたものの、レーン1~4に示されるように、塩素酸ナトリウムによる処理により、未処理の場合に対して、90%を超える硫酸化の阻害をもたらした。

また、第1図のレーン11、12、15及び16に示されるように、前記塩素酸ナトリウム処理により、バーシカンと、L-セレクチン-Ig及びP-セレクチン-Igのそれぞれとの相互作用が阻害された。したがって、バーシカンのCS/DS鎖の硫酸化が、バーシカンと、L-セレクチン及びP-セレクチンのそれぞれとの相互作用に必要とされることが示唆された。一方、第1図のレーン13及び14に示すように、非硫酸化バーシカンは、カワシマ(Kawashima, H.)ら、[J. Biol. Chem., 275, 35448-35456, (2000)]のように、<math>E-セレクチン-Igとは相互作用しなかった。

対照的に、第1図のレーン17及び18に示されるように、バーシカンとCD 44-I g との間の相互作用は、塩素酸ナトリウム処理により阻害されなかった。しかしながら、バーシカンとCD 44-I g との間の相互作用が、塩素酸ナトリウム処理により阻害されなかったことは、バーシカンとヒアルロン酸とCD 44-I g とからなる 3 分子複合体の形成によるものであることも考えられた。

そこで、ACHN細胞の [35S] メチオニン標識馴化培地を、文献 [カワシマ (Kawashima, H.) ら、J. Biol. Chem., 275, 35448-35456, (2000); その全ての 数示が参照により本明細書に取り込まれる] の記載と同様に、ヒアルロニダーゼ SD (第1図中、「HA'ase」; 50mU/m1)で3時間処理し、ついで、得られた馴化培地と、CD44-Igとをインキュベートした。

その結果、前記ヒアルロン酸は、前記ヒアルロニダーゼSDによる処理により、ほぼ完全に分解・除去されたが、第1図のレーン19及び20に示されるように、バーシカンとCD44-Igとの相互作用は、全く影響されなかった。したがって、バーシカンの硫酸化が、バーシカンとCD44との相互作用に必要とさ



れないこと、すなわち、バーシカンのCS/DS鎖が、硫酸化非依存性様式でCD44と相互作用することが確認された。

実施例2

種々のCS/DS鎖を用いて阻害アッセイを行ない、それにより、セレクチン及びCD44のそれぞれと相互作用する構造を検討した。

(1) CS/DS鎖の二糖組成解析

阻害アッセイに用いたCS/DS鎖は、コンドロイチン(表1中、「CH」) 、コンドロイチン硫酸A(表1中、「CS A」)、コンドロイチンポリ硫酸(表1中、「СРЅ」)、デルマタン、雄鶏の鶏冠から精製されたデルマタン硫酸 〔表1中、「DS」;生化学工業株式会社製;ナガサワ(Nagasawa, K.)ら, Carb ohydr. Res., 131, 301-314, (1984)]、デルマタンポリ硫酸(表 1 中、「D P $S_{\text{\tiny J}}$)、コンドロイチン硫酸E(表 1中、「 $CS_{\text{\tiny C}}$ E」)である。前記コンドロ イチンは、クジラ軟骨由来コンドロイチン硫酸Aの化学的脱硫ナガサワ(Nagasaw a, K.), J. Biochem., 86, 1323-1329 (1979)] により生産されたものである。 前記コンドロイチンポリ硫酸(生化学工業株式会社製)は、コンドロイチン硫酸 Aの選択的6-O-硫酸化 [ナガサワ(Nagasawa, K.)ら, Carbohydr. Res., 158 , 183-190 (1986)] により生産されたものである。前記デルマタンポリ硫酸(生 化学工業株式会社製)は、デルマタン硫酸の選択的6-O-硫酸化[ナガサワ(N agasawa, K.)ら, Carbohydr. Res., 158, 183-190 (1986)] により生産されたも のである。デルマタン(生化学工業株式会社製)は、前記デルマタン硫酸の化学 的脱硫 [ナガサワ(Nagasawa, K.), J. Biochem., 86, 1323-1329 (1979)] によ り生産されたものである。

フジモト(Fujimoto, T.)ら [Int. Immunol., 13, 359-366 (2001) ; その全ての数示は、参照により本明細書に取り込まれる] のように、前記CS/DS鎖を



、コンドロイチナーゼABC (1単位/m1) により37Cで7時間処理した。 得られた産物を、アミン結合シリカPA-03カラムでのHPLCに供し、それにより、二糖組成を決定した。結果を表1に示す。

表1

	ΔDi-0S	ΔDi-6S	ΔDi-4S	ΔDi-di(2,6)S	ΔDi-di(2,4)S	ΔDi-di(4,6)S	ΔDi-tri(2,4,6)S
CH	94.7	2.0	3.3				
CS A	2.2	23.7	74.1			•	
CPS		26.9	3.3	10.9		47.3	11.5
デルマタン	85.8		14.2				
DS	5.0	3.4	85.2		6.3		24.0
DPS	1.8	9.1	1.5	2.9		62.1	21.2
CS E	5.8	9.7	18.7			65.9	

コンドロイチンポリ硫酸、コンドロイチン硫酸A及びコンドロイチンのそれぞれの鎖長及び原子価は、同一であるが、これらのグリコサミノグリカンの硫酸化の程度は異なる。同様に、デルマタンポリ硫酸、デルマタン硫酸及びデルマタンは、硫酸化のみが異なる。

(2) 結合阻害アッセイ

バーシカンと、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びCD44のそれぞれとの結合の阻害アッセイを、以下のように行なった。まず、LーセレクチンーIg($3\mu g/m1$)、PーセレクチンーIg($4\mu g/m1$)又はCD44ーIg($0.25\mu g/m1$)を用いて、慣用の手法で、96ウェル平底マイクロタイタープレート(コスターEIA/RIAプレート ナンバー3690)上の各ウェルをコートした。ついで、得られたプレート上のウェルに、種々の濃度のケラタン硫酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸A、コンドロイチンポリ硫酸、デルマタン、デルマタン硫酸、デルマタンポリ硫酸及びコンドロイチン硫酸Eのそれぞれと、ビオチン化バーシカンとをウェルに添加し、プレートを、室温で2時



間インキュベートした。その後、前記緩衝液Aでプレートを洗浄し、カワシマ(Kawashima, H.)ら[J. Biol. Chem. 275, 35448-35456 (2000)]に記載のように、酵素結合免疫吸着定量法を行なった。アルカリホスファターゼ結合ストレプトアビジンとBlue PhosTM基質とを用い、620nmにおける吸収を測定することにより、結合を測定した。

結果を第2図に示す。第2図中、十字は、ケラタン硫酸、白三角は、コンドロイチン、白四角は、コンドロイチン硫酸A、白丸は、コンドロイチンポリ硫酸、黒三角は、デルマタン、黒四角は、デルマタン硫酸、黒丸-実線は、デルマタンポリ硫酸、黒丸-点線は、コンドロイチン硫酸Eを示す。また、第2図中、パネルAは、バーシカンとLーセレクチンとの結合に関する結果である、パネルBは、バーシカンとPーセレクチンとの結合に関する結果である、パネルCは、バーシカンとCD44との結合に関する結果である。

第2図に示されるように、ビオチン化バーシカンと、L-セレクチン-Ig及 ${\it TP}-セレクチン-Ig$ のそれぞれとの結合は、主要な二糖成分として、 ${\it G1}$ ${\it CA}$ ${\it B1}/{\it Ido}$ ${\it A}$ ${\it C1}$ ${\it C1$

これらの結果は、硫酸化が、バーシカンのCS/DS鎖と、Lーセレクチン及びPーセレクチンのそれぞれとの相互作用に重要な役割を果たすが、バーシカンのCS/DS鎖とCD44との相互作用には役割を果たさないという前記実施例1の結果と一致した。



実施例3

バーシカンのグリコサミノグリカン構造をキャラクタライズした。

(1) バーシカン由来グリコサミノグリカンの調製

プロナーゼ [90 U以上 カルビオケム (Calbiochem) 社製)を含む溶液 (組成:5mM Tris-HCl,5mM CH。COONa,1mM CaCl₂,1mM MgCl₂,pH8.0) 2m1中、精製バーシカン (80 μg)を37℃で48時間インキュベートした。インキュベーション後、得られた産物に、0.5m1の溶液 (組成:1M NaBH4、5M NaOH)を添加し、37℃でインキュベートした。24時間インキュベーション後、得られた産物に0.5m1のCH。COOHを添加することにより、反応を終了させ、バーシカン由来グリコサミノグリカンを含む反応混合物を得た。得られた反応混合物について、Spectra/Por透析膜 [分子量排除限界3,500;ザスペクトラムコーポレーション (The Spectrum Co.)社製)を用いて、蒸留水に対して透析し、バーシカン由来グリコサミノグリカンを得た。

(2) バーシカン由来グリコサミノグリカンの高感度二糖組成解析

コンドロー6-スルファターゼ〔0.31U/m1 緩衝液B(トリエチルアミンでpH7.0に調整された3% 酢酸)〕の存在下又は非存在下、前記〔1)で得られたバーシカン由来グリコサミノグリカンと、コンドロイチナーゼABC(0.38U/m1)とを、37℃で1時間インキュベートし、得られた産物を乾燥させ、二糖産物を得た。ついで、キノシタらの方法[キノシタ(Kinoshita, A.)ら、Anal. Biochem., 269, 367-378 (1999)]に従って、前記二糖産物〔0.1~50nmo1)と、誘導体化試薬混合物〔組成:ジメチルスルホキシド中



、0. $35\,\mathrm{M}$ 2-Pミノベンゾアミド $(2-A\,\mathrm{B})$ 、1. $0\,\mathrm{M}$ NaCNBH $_4$ 、 $30\,\mathrm{m}$ 量% 酢酸) $5\,\mu\,\mathrm{1}$ とを混合し、得られた混合物を、 $65\,\mathrm{C}$ で2時間インキュベートした。ついで、得られた産物を、クロロホルム:蒸留水(1:1)で分画し、誘導体化二糖を含む水層を回収した。

得られた誘導体化二糖を含む水層について、既報 [フジモト(Fujimoto, T.)ら、Int. [mmunol. 13, 359-366 (2001)] のように、高速液体クロマトグラフィー (HPLC) により解析した。抽出物について、蛍光検出器を用いて 3 3 0 nm の励起波長及び 4 2 0 nmの発光波長のそれぞれをモニターした。結果を第 3 図に示す。なお、第 3 図中、 0 Sは、 2 - AB- 誘導体化 Δ Di- 0 Sの溶出位置、 4 Sは、 2 - AB- 誘導体化 Δ Di- 4 Sの溶出位置、 6 Sは、 2 - AB- 誘導体化 Δ Di- 6 Sの溶出位置、 diS $_{\rm B}$ は、 2 - AB- 誘導体化 Δ Di- di (2, 6) Sの溶出位置、 diS $_{\rm B}$ は、 2 - AB- 誘導体化 Δ Di- di (4, 6) Sの溶出位置、 UA 2 Sは、 2 - AB- 誘導体化 Δ Di- di - UA 2 Soo溶出位置を示す。また、 二糖標品の略称の対応表を表 2 に示す。



表 2

略称	糖鎖
ΔDi-0S	$\Delta^{4,5}$ HexA α 1-3GalNAc
ΔDi-4S	Δ ^{4,5} HexAα1-3GalNAc(4-0-スルフエート)
ΔDi-6S	Δ ^{4,5} HexAα1-3GalNAc(6-0-スルフエート)
ΔDi-di(2,6)S	Δ ^{4,5} HexA(2-O-スルフェート)α1-3GalNAc(6-O-スルフェート)
ΔDi-di(2,4)S	Δ ^{4,5} HexA(2-O-スルフェート)α1-3GalNAc(4-スルフェート)
ΔDi-di(4,6)S	Δ ^{4,5} HexAα1-3GalNAc(4,6-O-ジスルフェート)
ΔDi-tri(2,4,6)S	Δ ^{4,5} HexA(2-O-スルフェート)α1-3GalNAc(4,6-O-ジスルフェート)
ΔDi-UA2S	Δ ^{4,5} HexA(2-O-スルフェート)α1-3GalNAc
Di-0S	GlcAβ1-3 GalNAc
Di-4S	GlcAβ1-3GalNAc(4-0-スルフェート)
Di-6S	GlcAβ1-3GalNAc(6-0-スルフエート)
Di-di(4,6)S	GlcAβ1-3GalNAc(4,6-O-ジスルフェート)

第3図のパネルAに示されるように、コンドロイチナーゼABCにより処理されたバーシカン由来グリコサミノグリカンについては、二糖標品の溶出位置に対応する5つのピークが検出された。また、第3図のパネルBに示されるように、コンドロー6-スルファターゼとコンドロイチナーゼABCとにより処理されたバーシカン由来グリコサミノグリカンについては、 Δ Di-0S、 Δ Di-UA-2S及び Δ Di-4Sに対応する3つのピークが検出され、第3図のパネルAにおいて検出された5つのピークが、 Δ Di-0S、 Δ Di-6S、 Δ Di-4S、 Δ Di-di(2,6)S及び Δ Di-di(4,6)Sであることが確認された。

第3図のパネルAにおける Δ Di-0S、 Δ Di-6S、 Δ Di-4S、 Δ Dii-4S、 Δ Dii-di(2, 6)S及び Δ Di-di(4, 6)Sのそれぞれのピーク面積は、0.8%、15.7%、77.6%、1.4%及び4.5%であった。二糖標



品に対応しない小さい付加的なピーク(6.3%)が検出されたが、コンドロイチナーゼABCの代わりにコンドロイチナーゼACIIを用いて、同様の結果が、得られた。これらの結果により、バーシカンのグリコサミノグリカンが、 $G1cA\beta1-3Ga1NAc(4,6-O-ジスルフェート)$ を含み、主要なCS鎖と、コンドロイチナーゼACIIに耐性であるマイナーなDS鎖との混合物から構成されたヘテロポリマーであることが示唆された。

実施例 4

バーシカンは、接着分子だけでなく、特定のケモカインとも相互作用しうることが示されている [ヒロセ(Hirose, J.)ら、J. Biol. Chem., 276, 5228-5234 (2001)]。そこで、バーシカンとケモカインとの相互作用に対する硫酸化の必要性を検討した。

(1) 低硫酸化バーシカンの調製

10重量% ウシ胎仔血清を含むRPMI 1640中100mM 塩素酸ナトリウムの存在下又は非存在下にACHN細胞を2日間培養した。馴化培地を取り出した後、無血清培地であるEX-CELL 610 HSF [ジェイアールエイチ バイオサイエンス (JRH Bioscience) 社製) 中、100 mM 塩素酸ナトリウムの存在下又は非存在下に、細胞をさらに4日間培養した。馴化培地を回収し、10,000×gで15分間 4° でスピンして、塩素酸ナトリウム処理馴化培地及び塩素酸ナトリウム非処理馴化培地のそれぞれを得た。



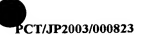
シカンを沈澱させた。得られたビーズを洗浄し、該ビーズを、1単位/m1 コンドロイチナーゼABCと1単位/m1 コンドロイチナーゼACIIとの存在下、37℃で2時間をインキュベートした。その後、二糖産物を回収し、前記キノシタらの方法に従って、2-ABで、二糖産物を誘導体化した。得られた誘導体化二糖産物をHPLCで解析した。その結果を第4図のパネルAに示す。なお、第4図のパネルA中、0Sは、2-AB-誘導体化 Δ Di-0Sの溶出位置、4Sは、2-AB-誘導体化 Δ Di-4Sの溶出位置、6Sは、2-AB-誘導体化 Δ Di-6Sの溶出位置、diS_Bは、2-AB-誘導体化 Δ Di-di(2,6)Sの溶出位置、diS_Bは、2-AB-誘導体化 Δ Di-di(4,6)Sの溶出位置を示す。

第4図のパネルAに示されるように、塩素酸ナトリウム処理した馴化培地から得られたバーシカン由来グリコサミノグリカンの場合、 $\Delta Di-0$ Sのみがバーシカン由来グリコサミノグリカンにおける主要ピーク(82.8%)として検出され、 $\Delta Di-6$ S(7.2%)及び $\Delta Di-4$ S(10.0%)は、マイナーピークとして検出され、 $\Delta Di-di$ (2,6)S又は $\Delta Di-di$ (4,6)は検出されなかった。したがって、塩素酸ナトリウム処理により、主に非硫酸化CS/DS鎖を生じる低硫酸化バーシカンを生じることがわかる。

(2) サンドウィッチ型酵素結合免疫吸着定量法

得られた低硫酸化バーシカン及びインタクトなバーシカンのそれぞれと、ケモカインとの結合を、サンドウィッチ型酵素結合免疫吸着定量法で調べた。

BSA (6 μg/m1)、抗バーシカンモノクローナル抗体 2 B1 (第4図中、「2 B1」; 5 μg/m1)、LーセレクチンーIg (第4図中、「LーIg」; 3 μg/m1)、EーセレクチンーIg (第4図中、「EーIg」; 3 μg/m1)、PーセレクチンーIg (第4図中、「PーIg」; 3 μg/m1)、CD44-Ig (3 μg/m1)、二次リンパ様組織ケモカイン (第4図中、「



SLC」; 3μ g/m1)、C末端切形型二次リンパ様組織ケモカイン(第4図中、「SLC-T」; 3μ g/m1)、 γ -インターフェロン誘導性タンパク質ー10(第4図中、「IP-10」; 3μ g/m1)、血小板因子4(第4図中、「PF4」; 6μ g/m1)、間質細胞由来因子 -1β (第4図中、「SDF-1 β 」; 6μ g/m1)又は間質細胞由来因子 -1α (第4図中、「SDF-1 α 」; 6μ g/m1)で、96ウェル平底マイクロタイタープレートのウェルをコートし、ついで、3重量% BSAを含むリン酸緩衝化生理的食塩水で、該ウェルをプロックした。なお、前記C末端切形型二次リンパ様組織ケモカインとして、メリッサ スウォープーウィリス博士(ベルテックス ファーマシューティカル コーポレーション(Vertex Pharmaceutical Co.)により提供されたものを用いた。

得られたプレート上のウェルに、塩素酸ナトリウム処理ACHN細胞の馴化培地又は塩素酸ナトリウム非処理ACHN細胞の馴化培地を添加し、1時間インキュベートした。前記緩衝液Aでウェルを洗浄した後、1 μ g/m1 ビオチン化抗D抗体を添加し、1時間インキュベートした。アルカリホスファターゼ結合ストレプトアビジンとB1ue Phos TM基質とを用い、620nmにおける吸収を測定することにより、結合を測定した。結果を第4図のパネルBに示す。なお、第4図のパネルB中、黒バーは、非処理馴化培地由来バーシカンを用いた場合の結果を示し、斜線バーは、塩素酸ナトリウム処理馴化培地由来バーシカンを用いた場合の結果を示す。各バーは、4連の測定の平均土標準偏差を示す。

第4図のパネルBに示されるように、インタクトなバーシカンと低硫酸化バーシカンとの両方が、抗バーシカンモノクローナル抗体 2B1及びCD44-Ig に結合し、インタクトなバーシカンのみが、L-セレクチンーIg及びP-セレクチンーIgと結合し、第1図に示される結果と一致した。

また、第4図のパネルBに示されるように、インタクトであるが低硫酸化でないバーシカン (黒バー) は、顕著に、二次リンパ様組織ケモカイン、 γーインタ



ーフェロン誘導タンパク質-10、血小板因子4、間質細胞由来因子-1β等のケモカインと結合した。したがって、バーシカンのCS/DS鎖のにおける硫酸化が、ケモカインと相互作用するのに必要であることが示唆された。

さらに、第4図のパネルBに示されるように、インタクト及び低硫酸化のいずれの型のバーシカンも、塩基性アミノ酸クラスターを含むC末端32アミノ酸を欠損した組換切形型二次リンパ様組織ケモカインとほとんど結合せず、あったとしてもごくわずかしか結合しなかった。また、インタクト及び低硫酸化のいずれの型のバーシカンも、間質細胞由来因子-18のC末端4アミノ酸を天然に欠損した間質細胞由来因子-18のC末端4アミノ酸を天然に欠損した間質細胞由来因子-18のC末端6世末のC末端6年であるにより、バーシカンのCS/DS鎖が、二次リンパ様組織ケモカインのC末端6年であることが示唆された。

実施例5

バーシカンとケモカインとの結合における過硫酸化CS/DS鎖の影響を調べた。

BSA (5μ g/m 1)、抗バーシカンモノクローナル抗体 2 B 1 (5μ g/m 1)、CD 4 4 - I g (7μ g/m 1)、L - セレクチンー I g (3μ g/m 1)、P - セレクチンー I g (3μ g/m 1)又はケモカイン (1μ g/m 1)で 9 6 ウェル平底マイクロタイタープレートのウェルをコートし、ついで、 3 重量% BSAを含むリン酸緩衝化生理的食塩水でブロックした。なお、前記ケモカインとして、二次リンパ様組織ケモカイン、 γ - インターフェロン誘導性タンパク質 - 10、血小板因子 4、間質細胞由来因子 - 1 β [ペプロ テック (Pepro Tech)社製)及び間質細胞由来因子 - 1 α [ペプロ テック (Pepro Tech)社製)を用いた。

得られたプレート上のウェル中、ビオチン化バーシカン($0.25\mu g/m1$)を、 $100\mu g/m1$ の各グリコサミノグリカン(コンドロイチン、コンドロ



イチン硫酸A、コンドロイチンポリ硫酸、デルマタンポリ硫酸及びコンドロイチン硫酸E)の存在下又は非存在下に、室温で2時間インキュベートした。その後、前記緩衝液Aでプレートを洗浄し、既報 [カワシマ(Kawashima, H.) ら、J. Biol. Chem., 275, 35448-35456 (2000)]のように、酵素結合免疫吸着定量法を行なった。アルカリホスファターゼ結合ストレプトアビジンとBlue Phos ™基質とを用い、620nmにおける吸収を測定することにより、結合を測定した。結果を第5図に示す。なお、第5図中、横軸の表記は、第4図と同様である。また、各レーン中、バー1は、グリコサミノグリカン非存在下における結果、バー2は、コンドロイチン、バー3は、コンドロイチン硫酸A、バー4は、コンドロイチンポリ硫酸、バー5は、デルマタンポリ硫酸、バー6は、コンドロイチン硫酸Eを示す。



実施例6

BIAcore $^{\text{TM}}$ バイオセンサー (ビアコア エービー (BIAcore AB) 社製) を用いた表面プラズモン共鳴により、種々のCS/DS鎖と、L-セレクチン、P-セレクチン、CD44及びケモカインのそれぞれとの相互作用の親和性速度論を調べた。

全実験を25 Cで行なった。洗浄及び解離段階において、ランニングバッファーとして、緩衝液C (20 mM HEPES-NaOH, 0.15 M NaC1, 1 mM CaC1, 1 mM MgC1, p H6.8)を用いた。

まず、アミンカップリングキット(アマシャムーバイオサイエンス(Amersham—Bioscience)社製)を用い、製造者により提供された説明書に従って、一級アミン基を介して、約1.8-2.0キロレゾナンス単位(1キロレゾナンス単位=1ng/mm²)のストレプトアビジンをB1センサーチップに共有結合的に固定化した。残りの活性化基を、 $150\mu101M$ エタノールアミンーHC1(pH8.5)でブロックした。ついで、サディール(Sadir)らの方法 [J. Biol. Chem., 276, 8288-8296 (2001);その全ての教示は、参照により本明細書に取り込まれる]に従って、 $EZ-1ink^{TM}$ ビオチンーLCーヒドラジド(ピアス(Pierce)社製)を用い、還元末端でビオチン化した各グリコサミノグリカンを、約150レゾナンス単位の固定化レベルを得るように、センサーチップ表面にインジェクトした。

種々の濃度の二次リンパ様組織ケモカイン、 γ ーインターフェロン誘導性タンパク質-10、間質細胞由来因子 -1β 、単量体Lーセレクチン〔ジェンザイムーテック(Genzyme-Techne)社製〕、単量体Pーセレクチン〔ジェンザイムーテック(Genzyme-Techne)社製〕及び単量体CD44を、グリコサミノグリカン結合センサーチップに流速 $30\mu1/$ 分で $0\sim90$ 秒間、連続的にインジェクトし、ついで、ランニングバッファーをインジェクトすることにより、結合アッセイを行なった。レゾナンス単位での応答を時間の関



数として記録した。

なお、センサーチップ表面について、ケモカイン又はCD44を用いた場合、 $300\mu1$ の1M NaC1で再生し、セレクチンを用いた場合、 $300\mu1$ の1M NaC1と、つづく $100\mu1$ の50mM EDTA(pH8.0)とで再生した。センサーチップ表面を再生した結果、ベースラインにおける顕著な変化は、観察されなかった。

単一部位結合モデルを用いたBIAevaluation 3.0 soft ware (ファルマシアバイオセンサー (Pharmacia Biosens or) 社製)により、親和性速度論的パラメーターを決定した。第6図に、固定化グリコサミノグリカンと、ケモカイン、L-セレクチン及びCD44それぞれとの相互作用を記録したBIAcoreのセンサーグラムを示し、該相互作用の速度論的パラメータ (A_0) を、表3に示す。なお、第6図及び表3中、SLCは、二次リンパ様組織ケモカインを、 (A_0) を、表3に示す。なお、第6図及び表3中、SLCは、二次リンパ様組織ケモカインを、 (A_0) に関無に対し、 (A_0) にいて、 (A_0)



表 3

タンパク質	GAG	kon	k _{off}	K_d
		$(M^{-1}s^{-1})$	(s ⁻¹)	(nM)
L-セレクチン	CS E	2.07×10 ⁴	4.39×10 ⁻⁴	21.2
	CPS	7.68×10^3	3.66×10 ⁻⁴	47.7
	DPS ·	1.37×10^4	2.89×10^{-4}	21.1
P-セレクチン	CS E	4.21×10^4	1.25×10^{-3}	29.7
	CPS	1.34×10^4	7.59×10^{-4}	56.8
	DPS	2.40×10^4	6.64×10 ⁻⁴	27.7
CD44	CS E a	ND b	ND	2.11×10^{5}
	CH	5.03×10^{2}	6.49×10^{-2}	1.29×10 ⁵
	CS A	5.76×10^{2}	4.90×10^{-2}	8.52×10^4
	HA c	2.61×10^4	5.43×10 ⁻²	2.08×10^{3}
SLC	CS E	4.15×10^4	3.56×10 ⁻³	85.8
	CPS	2.42×10^4	2.44×10^{-3}	101
	DPS	8.64×10^{3}	2.78×10 ⁻⁴	32.2
IP-10	CS E	1.62×10^4	2.11×10^{-3}	130
	CPS	3.15×10^4	2.30×10^{-3}	73.2
	DPS	2.64×10^4	9.23×10 ⁻⁴	34.9
SDF-1β	CS E	1.81×10^4	5.30×10^{-3}	293
•	CPS	3.52×10^4	3.04×10 ⁻³	86.3
			_ .	

- ${f a}$ 単量体 CD44 と CS E との間の相互作用の ${f K}_{f d}$ 値は、平衡時の結合量から算出された。
- b ND、決定できず。
- c CD44 と HA との間の相互作用の K_d 値は、CD44-Ig を用いて測定された。親和性速度論的パラメータは、二価分析物結合モデルを用いて、 BIAevaluation 3.0 ソフトウェアにより決定された。

第6図に示されるように、二次リンパ様組織ケモカイン、γーインターフェロン誘導性タンパク質-10、間質細胞由来因子-1β、単量体L-セレクチン及び単量体P-セレクチンは、センサーチップ表面に固定化されたコンドロイチン硫酸Eに、用量依存的に結合した。同様の親和性速度論が、コンドロイチン硫酸Eの代わりに、コンドロイチンポリ硫酸又はデルマタンポリ硫酸を用いた場合に



観察された。対照的に、セレクチン及びケモカインは、コンドロイチン硫酸A又はコンドロイチンと相互作用しなかった。これらの結果は、第2図及び第5図に示される前記阻害アッセイの結果と一致した。

さらに、表3に示された親和性速度論的パラメータの評価により、L-セレク チン、 $P-セレクチン及びケモカインが、<math>G1cA\beta1/IdoAlpha1-3Ga$ 1NAc(4,6-0-ジスルフェート)を含む過硫酸化CS/DS鎖と高い親 和性 (K。21.1~293nM) で相互作用することが示された。対照的に、 CD44とグリコサミノグリカンとの相互作用は、セレクチンとグリコサミノグ リカンとの相互作用及びケモカインとグリコサミノグリカンとの相互作用とはか なり異なることが示された。また、表3の結果より、単量体CD44が、低い親 和性(Ka85.2~129μM)でコンドロイチン硫酸A又はコンドロイチン と結合することが示された。単量体CD44は、コンドロイチン硫酸Eに弱く(Κα 211μΜ) 結合し、コンドロイチンポリ硫酸又はデルマタンポリ硫酸には 結合しなかった。調べられたCS/DS鎖は、いずれも、単量体E-セレクチン 、C末端切形型二次リンパ様組織ケモカイン及び間質細胞由来因子-1αと、ほ とんど相互作用せず、あったとしてもごくわずかしか相互作用しなかった。一方 、表3に示されるように、過硫酸化CS/DS鎖は、L-セレクチン又はP-セ レクチンの場合と同様に、高い親和性で特定のケモカインと相互作用した。過硫 酸化CS/DS鎖とケモカイン(二次リンパ様組織ケモカイン、γーインターフ ェロン誘導タンパク質-10、間質細胞由来因子-1β)との高親和性結合によ り、これらのケモカインが、イン・ビボで過硫酸化CS/DS鎖により、直ちに トラップされるであろうことが示唆される。この仮定は、過硫酸化CS/DS-ケモカイン複合体形成が、速い会合速度(0.864~4.15×10⁴ M⁻¹s -1) により特徴付けられることを示した表面プラズモン共鳴解析による速度論解 析により支持される。

従来、単量体L-セレクチンは、低い親和性 ($K_a=108\mu M$) で、非常に



速い会合速度($\ge 10^5$ M⁻¹ s⁻¹)及び解離速度($\ge 10^5$ s⁻¹)で、固定化されたグリコシル化依存性細胞接着分子-1 (G1 y C A M -1) と結合することが報告されている [ニコルソン(Nicholson, M. W.)ら、J. Biol. Chem., 273, 763-770 (1998)]。また、単量体Pーセレクチンは、相対的に高い親和性(K $_a$ ~ 300 n M)で、速い会合速度(4.4×10^6 M⁻¹ s⁻¹)及び解離速度(1.4 s⁻¹)で、Pーセレクチン糖タンパク質リガンドー1と結合することが報告されている [メータ(Mehta, P.) ら、J. Biol. Chem., 273, 32506-32513 (1998)]。これらの性質は、速い接着と脱接着とにより媒介されるセレクチン媒介ローリング接着動態に重要であると推定されている。

しかしながら、驚くべきことに、第6図及び表3に示されるように、表面プラズモン共鳴解析により、過硫酸化CS/DS鎖と、Lーセレクチン及びPーセレクチンのそれぞれとの結合親和性は、既知リガンドと、Lーセレクチン及びPーセレクチンのそれぞれとの結合親和性よりも高いことが示された。したがって、適切なCS/DS鎖が局所的に発現される場合、表3に示されるような遅い解離速度での、過硫酸化CS/DS鎖と、Lーセレクチン及びPーセレクチンのそれぞれとの高親和性結合が、異なるローリング速度での白血球のローリング相互作用及び/又は静的接着相互作用を可能にすると考えられる。

実施例7

ヒツジ精巣ヒアルロニダーゼによる消化により、コンドロイチン硫酸A、コンドロイチン硫酸C及びコンドロイチン硫酸Eのそれぞれから各種オリゴ糖断片を調製し、L-セレクチン、P-セレクチン、CD44及びケモカインのそれぞれと直接的に相互作用する構造単位を調べた。

(1) コンドロイチン硫酸A、コンドロイチン硫酸C及びコンドロイチン硫酸 Eのいずれか由来のストレプトアビジン結合アルカリホスファターゼ結合ビオチ



ン化オリゴ糖断片の調製

イカ軟骨由来コンドロイチン硫酸E (1mg) を、0.6mg ヒツジ精巣ヒアルロニダーゼ〔1,800単位;シグマ(Sigma)社製〕を含む溶液(組成:50mM 酢酸ナトリウム、133mM NaC1及び0.04% ゼラチン,pH5.0)に懸濁した。得られた反応液を、37℃で全68.5時間インキュベートして、コンドロイチン硫酸E由来オリゴ糖断片を含む消化産物を得た。なお、インキュベーション開始から、24時間経過時及び45.5時間経過時に、追加の2mg(6,000単位)の酵素を反応液に添加した。

得られた消化産物のそれぞれを、 $16\,\mathrm{mM}\sim 1\,\mathrm{M}$ NaH₂ PO₄ のリニアグラジェントによるアミン結合シリカPA-03カラムを用いたHPLCにより分画した。得られた各画分を、蒸留水で平衡化したセファデックスG-25カラム $(1\times30\,\mathrm{cm};\mathrm{r}\,\mathrm{r}\,\mathrm{v})$ で、スターバイオサイエンス(Amersham-Bios cience)社製)に供した。 $210\,\mathrm{nm}$ における吸収により、溶出をモニターした。その結果、第7図のパネルAに示される画分aと画分cと画分e-1と画分e-2とが得られた。

(2) オリゴ糖断片の炭化水素構造の解析

画分 a、画分 c、画分 e-1 及び画分 e-2 のそれぞれを、コンドロイチナーゼACII(0.3単位/m1)で37C1 時間消化し、得られた消化産物を2-A Bで誘導体化した。ついで、得られた各産物について、 $16\sim6$ 06mM



 NaH_2PO_4 45分間のリニアグラジェント溶出によるアミン結合シリカPA-03カラムを用いたHPLCで解析した。

第7図のパネルBに示すように、コンドロイチナーゼACIIで処理した画分 e-1について、Di-di(4,6) Sと $\Delta Di-4$ Sとが、約1:1のモル 比で検出された。これらのピークは、コンドロイチナーゼACIIとコンドロー 6- スルファターゼとの混合物による処理後、それぞれ、Di-4 S及び $\Delta Di-4$ S位置にシフトし、コンドロイチナーゼACIIとコンドロー6- スルファターゼとコンドロー4- スルファターゼとの混合物による処理後、さらに、それ ぞれ、Di-0 S及び $\Delta Di-0$ S位置にシフトした。したがって、これらの結果により、画分 e-1 が、G1 c A β 1-3 Ga 1 NAc $(4,6-O-ジスルフェート) <math>\beta$ 1-4 G1 c A β 1-3 Ga 1 NAc (4-O- スルフェート) の 構造に相当することが示唆され、かかる構造は、マススペクトルからも支持され た。

同様に、画分aの構造は、 $G1cA\beta1-3Ga1NAc(4-O-Zルフェート)$ $\beta1-4G1cA\beta1-3Ga1NAc(4-O-Zルフェート)$ に相当し、画分cの構造は、 $G1cA\beta1-3Ga1NAc(6-O-Zルフェート)$ $\beta1-4G1cA\beta1-3Ga1NAc(6-O-Zルフェート)$ に相当し、画分e-2の構造は、 $G1cA\beta1-3Ga1NAc(4,6-O-ジZルフェート)$ $\beta1-4G1cA\beta1-3Ga1NAc(4,6-O-ジZルフェート)$ に相当することが決定された。

以上の結果を、第7図のパネルCに、オリゴ糖の構造の模式図として示す。第7図のパネルC中、黒三角は、G1cA、斜線丸は、Ga1NAc、4Sは、4-O-硫酸化、6Sは、6-O-硫酸化、 β 3は、 β 1-3結合、 β 4は、 β 1-4結合を表わす。

(3) オリゴ糖断片と、L-セレクチン、P-セレクチン、CD44及びケモカ



インのそれぞれとの相互作用の解析

画分 a、画分 c、画分 e-1 及び画分 e-2 のそれぞれに含まれるオリゴ糖と、L-t レクチン、P-t レクチン、CD44 及びケモカインのそれぞれとの相互作用を調べた。

まず、ビオチンーLCーヒドラジドにより、各オリゴ糖を還元末端においてビオチン化した。前記(2)で得られた画分a、画分c、画分eー1及び画分eー2のそれぞれに、 $125 \,\mathrm{mM}$ EZ- $1ink^{\mathrm{TM}}$ ビオチンーLCーヒドラジドとジメチルスルホキシド/酢酸(7:3)中1M NaCNBH。とを添加した。得られた反応混合物を、3時間 65^{CC} でインキュベートし、ついで、 37^{CC} で12. $5\sim18$. 5時間インキュベートすることにより、オリゴ糖をビオチン化した。得られた各反応産物を、前記のようにセファデックスG-25カラムに供して、未反応のビオチンーLCーヒドラジドを除去し、ビオチン化オリゴ糖を含む画分を回収した。ついで、得られた画分を、蒸発乾固した。

得られたビオチン化オリゴ糖画分の一部を、コンドロイチナーゼACIIで消化し、ついで、得られた消化産物を2-AB誘導体化した。得られた産物を、HPLCにより解析した結果、還元末端由来不飽和二糖でなく、非還元末端由来二糖が検出された。したがって、約100%のオリゴ糖がビオチン化されたことが明らかとなった。

ついで、16pmo1の各ビオチン化オリゴ糖を含む画分の一部を、前記緩衝液A 0.5m1に溶解し、得られた各溶液と $1\mu1$ (2pmo1)のストレプトアビジン結合アルカリホスファターゼ(プロメガ(Promega)社製)とを、4 C で一晩インキュベートした。

得られた各産物を緩衝液Aで3倍に希釈し、得られた各溶液を、BSA(10 μ g/m1)、L-セレクチン-Ig(5 μ g/m1)、E-セレクチン-Ig(5 μ g/m1)、CD44-Ig(5 μ g/m1)、CD44-Ig(5 μ g/m1)、二次リンパ様組織ケモカイン(5 μ g/m1)、C末端切形型



第7図に示されるように、L-セレクチン、 $P-セレクチン及びケモカインの それぞれが、繰り返しG1cA<math>\beta$ 1-3Ga1NAc(4,6-O-ジスルフェ



ート)単位から構成された四糖と優先的に結合し、また、前記表 3 に示されるように、CD 4 4 が、非硫酸化コンドロイチン硫酸鎖又は低硫酸化コンドロイチン硫酸鎖と優先的に相互作用するため、G1 c A β 1-3 Ga 1 NA c (4, 6-0 0-9 スルフェート)単位がグリコサミノグリカン中にクラスターとして存在する場合、恐らく、これらの単位が、L-t レクチン、P-t レクチン及びケモカインのそれぞれと相互作用すると思われる。また、G1 c A β 1-3 Ga 1 NA c (4-0-x 1-3 Ga 1 NA 1-3 Ga

実施例8

過硫酸化CS/DS鎖がケモカイン活性をも阻害するかどうかを調べた。L1.2/CCR7細胞(1×10^6 細胞/m1)を、Fura-2で負荷し、グリコサミノグリカン(100μ g/m1)の存在下又は非存在下に、二次リンパ様組織ケモカイン(第8図中、「SLC」)又はC末端切形型二次リンパ様組織ケモカイン(第8図中、「SLC-T」)で刺激した。既報 [ヒロセ(Hirose, J.)ら、J. Biol. Chem., 276, 5228-5234 (2001)]のように、蛍光率を測定することにより、細胞内カルシウム濃度をモニターした。前記グリコサミノグリカンとして、コンドロイチン硫酸E(第8図中、「CS E」)及びコンドロイチン硫酸A(第8図中、「CS A」)を用いた。結果を第8図に示す。なお、第8図中、矢頭は、刺激を与えた時点を示す。

第8図に示されるように、二次リンパ様組織ケモカイン単独、又はコンドロイチン硫酸Aと共にプレインキュベートされた二次リンパ様組織ケモカインは、該二次リンパ様組織ケモカインのレセプターであるCCR7をトランスフェクトされたL1. 2細胞における顕著なCa²+動員を誘導したが、コンドロイチン硫酸Eと共にプレインキュベートされた二次リンパ様組織ケモカインは、Ca²+動員を誘導しなかった。同様に、コンドロイチンポリ硫酸又はデルマタンポリ硫酸と



共にプレインキュベートされた二次リンパ様組織ケモカインは、Ca²+動員を誘導しなかった。一方、C末端切形型二次リンパ様組織ケモカインにより誘導されたCa²+動員は、これらの過硫酸化CS/DS鎖のいずれによっても影響されなかった。これらの結果により、過硫酸化CS/DS鎖が、二次リンパ様組織ケモカインのC末端領域と相互作用することにより、二次リンパ様組織ケモカインの生理活性を阻害することが示唆された。

また、第8図に示されるように、これらのグリコサミノグリカンがケモカイン 活性を阻害するため、過硫酸化CS/DS結合型のケモカインが、ケモカインレセプターのアゴニストとして機能せず、むしろ、過硫酸化CS/DSーケモカイン複合体が、イン・ビボでのケモカインのリザーバーとして機能するであろうと考えられる。ケモカインと過硫酸化CS/DS鎖との相互作用において観察される遅い解離速度(2.78×10⁻⁴~5.30×10⁻³s⁻¹)は、この考えを支持する。

配列表フリーテキスト

配列番号:1は、CD44遺伝子増幅用プライマーの配列を示す。

配列番号:2は、CD44遺伝子増幅用プライマーの配列を示す。

産業上の利用可能性

本発明の糖化合物は、その製造の際、簡便に製造することができる。また、本発明の糖化合物によれば、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれとそのリガンドとの結合の調節、Lーセレクチン、Pーセレクチン及びケモカインのそれぞれに介される生物学的事象の調節、該生物学的事象が発症に関連する疾患の症状の改善、並びに該疾患の治療又は予防剤のためのリード化合物の提供が可能になる。さらに、本発明の治療又は予防剤は、炎症性疾患、アレルギー性疾患、癌転移、心筋障害、多臓器不全等のLーセレクチン、Pーセレクチ



ン及びケモカインのそれぞれにより介される生物学的事象が発症に関連する疾患 の治療又は予防に有用である。



請求の範囲

1. 一般式(I):

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す)

又は、一般式(II):

(式中、 R^5 、 R^6 、 R^7 及び R^8 は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示す)

で表わされる糖化合物。

2. 一般式([[]):

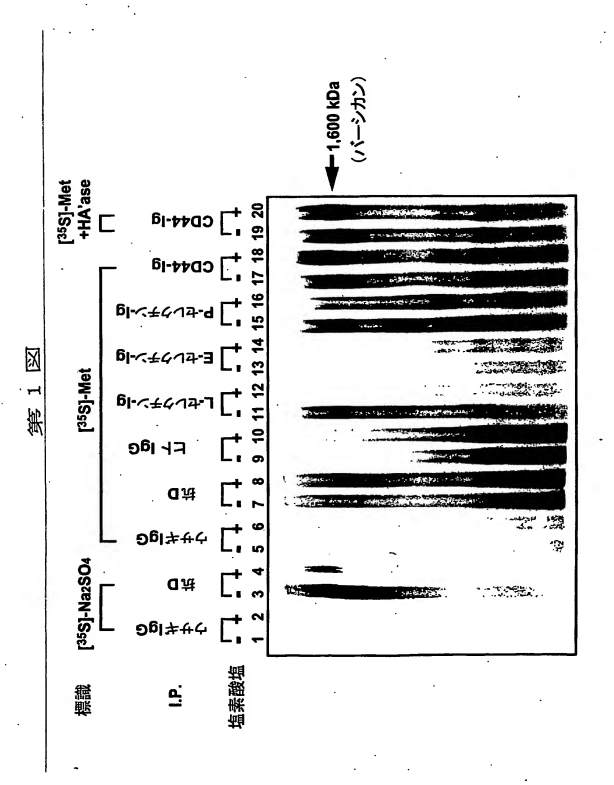


(式中、R®及びR¹ºは、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し、mは、3又は4である)

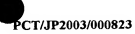
又は、一般式(IV):

(式中、R¹¹及びR¹²は、それぞれ独立して、水素原子又はスルホン酸基を示し、nは、3又は4である)で表わされる糖化合物。

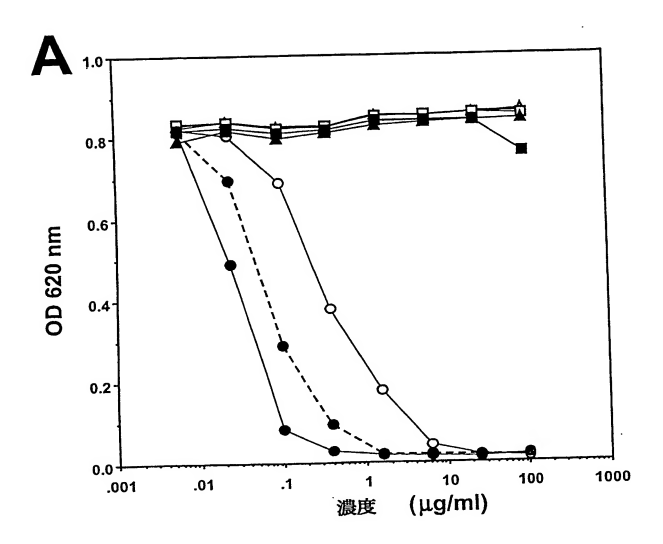
- 3. 請求項1又は2記載の糖化合物を有効成分として含有してなる、医薬組成物
- 4. 請求項1又は2記載の糖化合物を有効成分として含有してなる、L-セレクチン、P-セレクチン及びケモカインのそれぞれにより介される生物学的事象が発症に関連する疾患の治療又は予防剤。



1 / 1 5

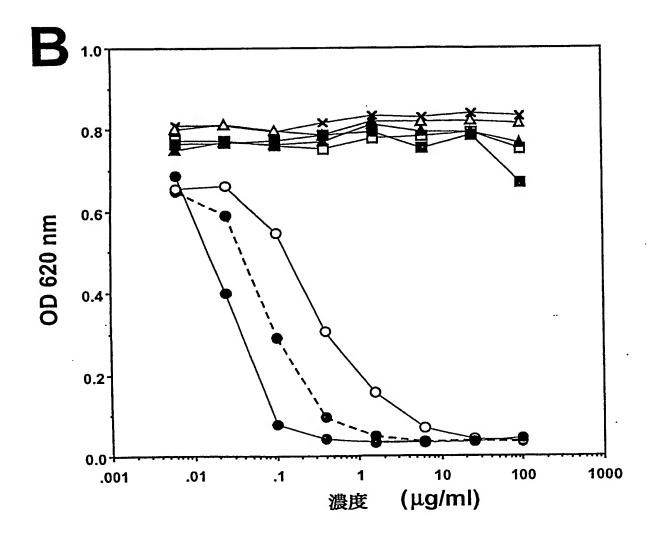


第2図



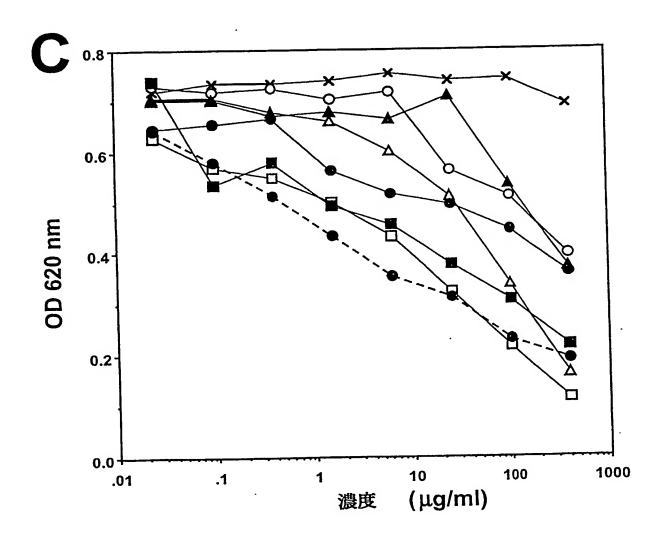


第2図(続き)



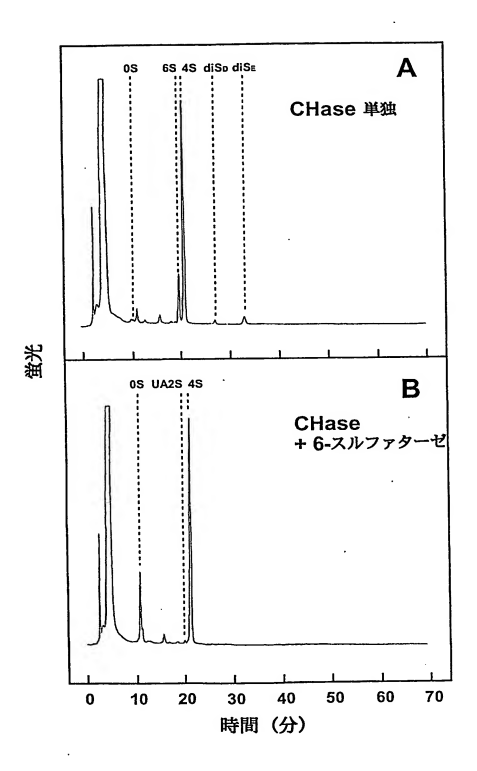


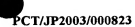
第2図(続き)



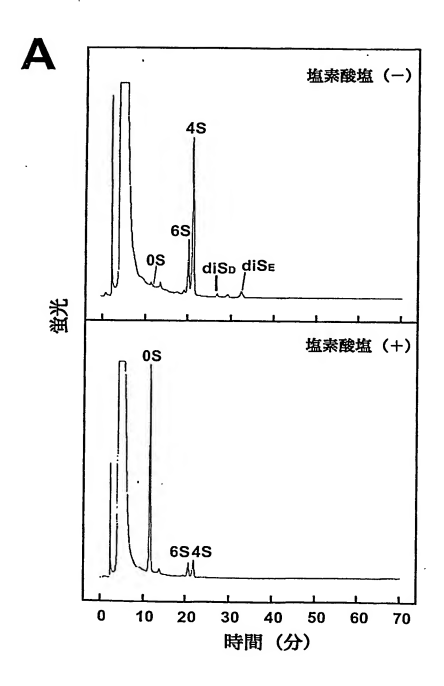


第 3 図



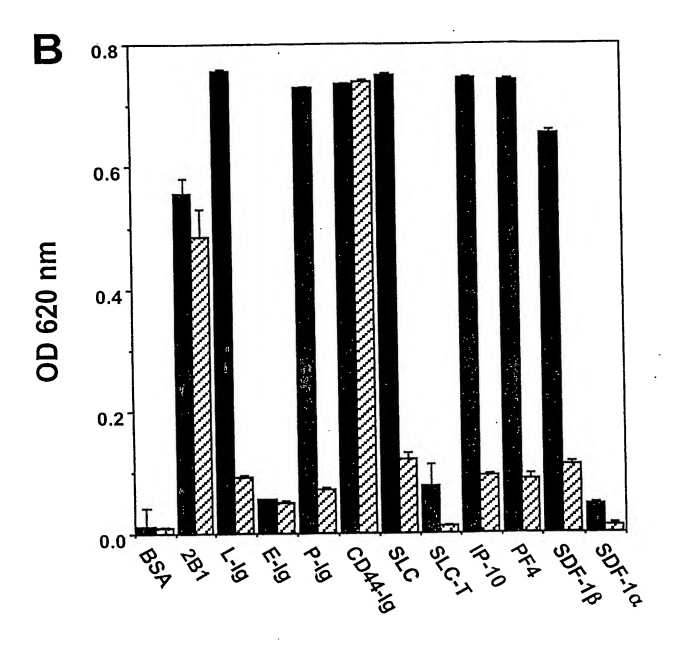


第 4 図



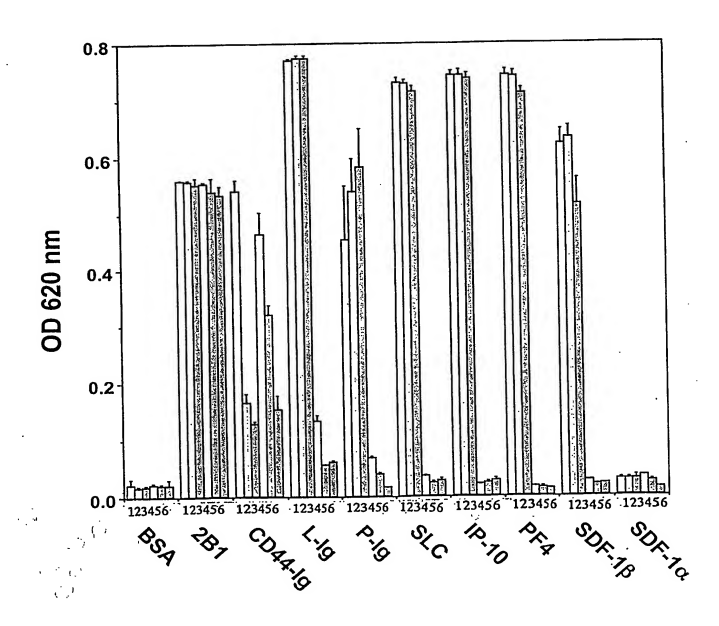


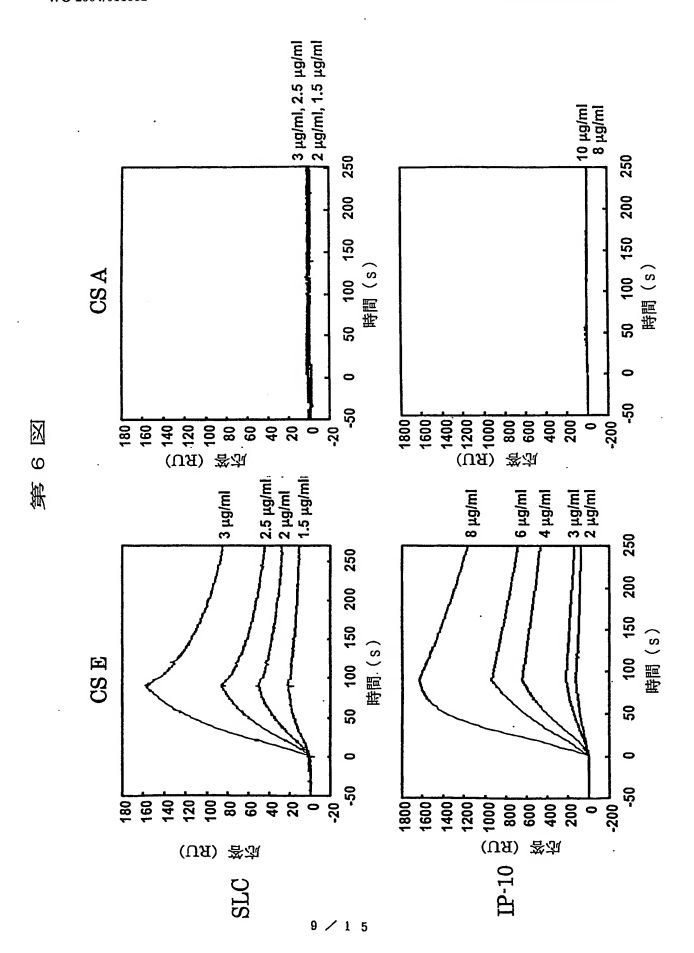
第4図(続き)

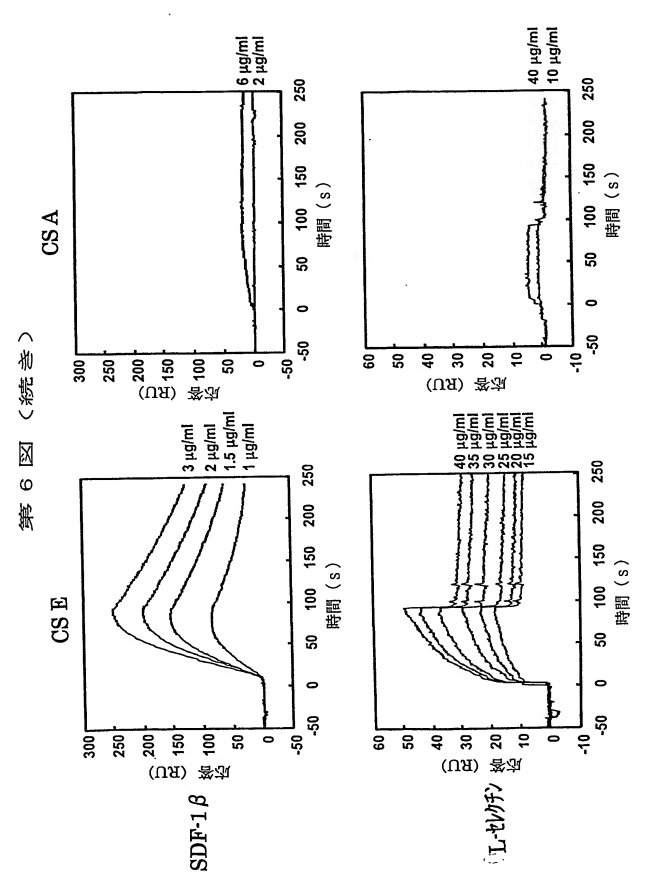


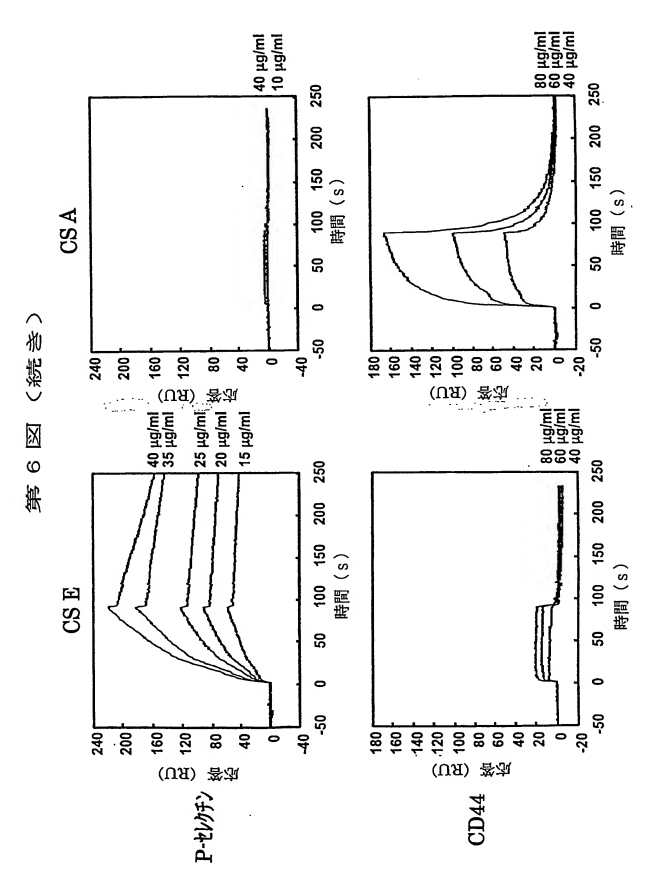


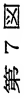
第 5 図

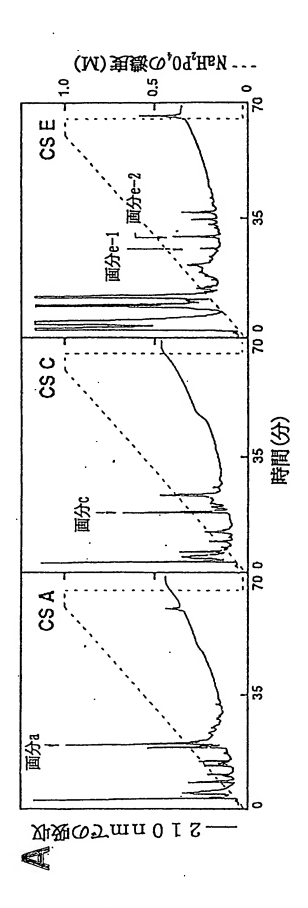






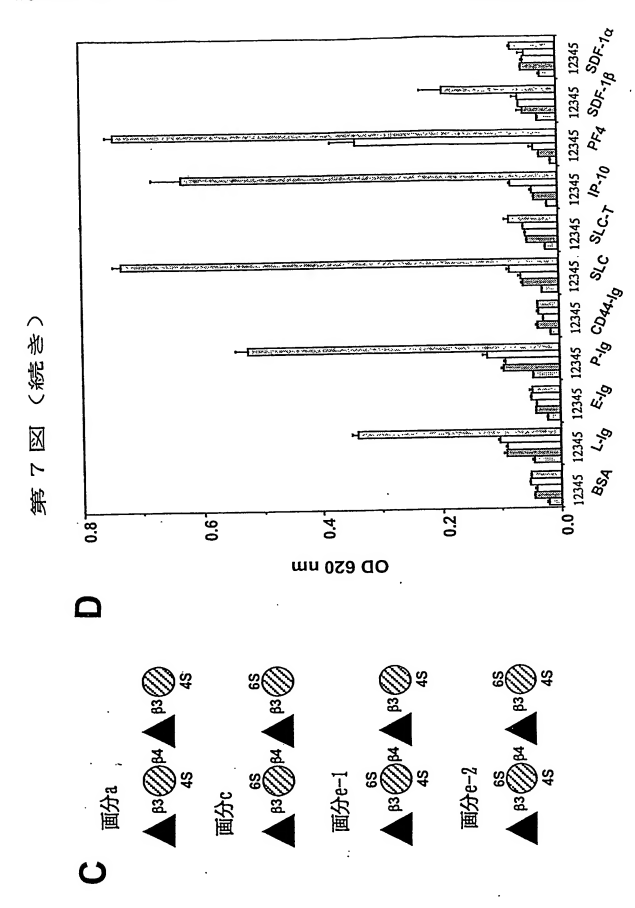






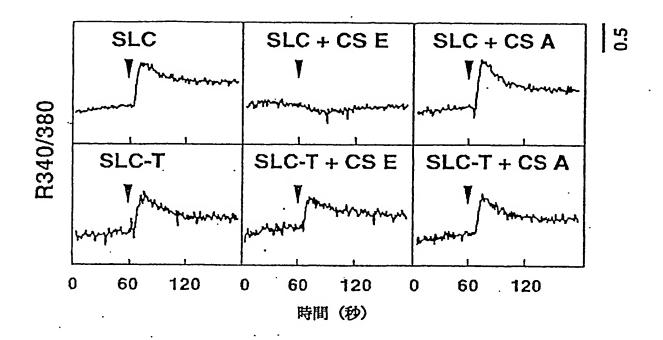
20 画分e-2 Di-di(4,6)s ADi-di(4,6)S 画分で FADi-6S . 25 (続き) 第7図 画分e-1 画分a Di-di(4,6)S 25 光策

1 3 / 1 5





第 8 図





SEQUENCE LISTING

<110> Taisho Pharmaceutical CO., LTD

<120> Oversulfated oligosaccaride capable of interacting with selectin a nd chemokine

<130> 03-016-PCT

<150> JP 2002-220301

<151> 2002-07-29

<160> 2

<170> PatentIn Ver. 2.1

⟨210⟩ 1

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Inventor: Miyasaka, Masayuki; Kawashima, Hiroto

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: a sequence of primer for ampli



fying CD44 gene

<400> 1

tttaagctta tggacaagtt ttggtggcac

30

<210> 2

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: a sequence of primer for amplifying CD44 gene

<400> 2

ttttctagaa acacgtcatc atcagtaggg tt

32



International application No.
PCT/JP03/00823

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C12P19/14, C07H11/00, C08B3 29/00, 35/04, 37/08, 43/00	37/00, A61K31/7024, A61	.99/00,			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED					
Minimum do Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C12P19/14, C07H11/00, C08B37/00, A61K31/7024, A61P9/00, 29/00, 35/04, 37/08, 43/00					
	ion searched other than minimum documentation to the					
Electronic d WPI (Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), MEDLINE (STN)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.			
х	KAWASHIMA H, et al., Oversulf Dermatan Sulfates Containing GalNAc(4,6-O-disulfate) Inter P-selectin and Chemokines. J. 2002, Vol.277, No.15, pages 1	GlcAβ1/IdoAa1-3 cact with L-and Biol.Chem., April	1-4			
P,X	Kazuyuki ARATA et al., "L-Sel Kyotsu ligand Chondroitin Ryu Protein, Nucleic acid and Enz 2002 (10.12.02), Vol.47, No.1	san Proteoglycan", zyme, 10 December,	1-4			
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 26 February, 2003 (26.02.03) "I later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 11 March, 2003 (11.03.03)						
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer						
Paraimila >	•	Telephone No				



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/00823

		_		
Δ	窓明の属する分野の分類	(国際焼鉄分類	(IPC))

Int. C1' C12P19/14, C07H11/00, C08B37/00, A61K31/7024, A61P9/00, 29/00, 35/04, 37/08, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Κ.

Int. Cl' C12P19/14, C07H11/00, C08B37/00, A61K31/7024, A61P9/00, 29/00, 35/04, 37/08, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), MEDLINE (STN)

C. 関連する	5と認められる文献·	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号_
x ·	KAWASHIMA H, et al. Oversulfated Chondroitin/Dermatan Sulfates	1-4
	Containing GlcAB1/IdoAa1-3GalNAc(4,6-O-disulfate) Interact with	,
	L- and P-selectin and Chemokines.	·
,	J. Biol. Chem. April 2002, Vol.277, No.15, p.12921-12930	
P, X	新和之他, LーセレクチンとCD44の共通リガンド コンドロイチン硫酸プロテオグリカン, 蛋白質 核酸 酵素, 2002. 12. 10, 第47巻, 第16号, p. 2214-2220	1-4

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出題日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 26.02.03 国際調査報告の発送日 11.03.03 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 事便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.